(19)日本国特許庁(JP)

四公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-165811

(43)公開日 平成7年(1995)6月27日

+*** = 体部

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 8 F 4/52 2/34 36/04	識別記号 MFG MCH MPR	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
			審査請求	未請求 請求項の数2 FD (全 8 頁)
(21)出願番号	特願平6-259645		(71) 出願人	390023607 パイエル・アクチエンゲゼルシヤフト
(22)出願日	平成6年(1994)9	月30日		BAYER AKTIENGESELLS CHAFT
(31)優先権主張番号 (32)優先日	P4334045 1993年10月6日	. 8		ドイツ連邦共和国デー51368 レーフエル クーゼン(番地なし)
(33)優先権主張国	ドイツ (DE)		(72)発明者	ゲルト・ジルフエスター ドイツ51375レーフエルクーゼン・アンデ ルシユタインリユツチユ 5 アー
			(72)発明者	フゴ・フエルナレケン ドイツ47800クレーフエルト・クロイツベ ルクシユトラーセ147
			(74)代理人	弁理士 小田島 平吉

(54) 【発明の名称】 触媒、その製造及び共役ジエンの気相重合のためのその使用

(57)【要約】

【構成】 A)希土類のアルコレート、希土類のカルボキシレート、希土類とジケトンの錯化合物及び/又は希土類のハロゲン化物と酸素若しくは窒素供与体化合物の付加化合物、

- B) トリアルキルアルミニウム、水素化ジアルキルアル ミニウム及び/又はアルモキサン、
- C) 別のルイス酸、並びに
- D) 10 m²/g (BET) より大きな比表面積及び
- 0. $3\sim15\,\mathrm{ml/g}$ の細孔容積を有する不活性な粒状 無機固体から成る触媒。

【効果】 気相中の共役ジエン、更に特別にはブタジエンの重合のために著しく適切である。

10

30

【特許請求の範囲】

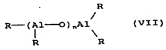
【請求項1】 A)以下の式:

(RO) 3M (I)、(R-CO2) 3M (II)、 【化1】

及びMX3・y供与体 (IV)に対応する、希土類のアルコレート(I)、希土類のカルボキシレート(II)、希土類のカルボキシレート(II)、赤土類とジケトンの錯化合物(III)及び/又は希土類のハロゲン化物と酸素若しくは窒素供与体化合物の付加化合物(IV)、

B) 式 (V) ~ (VIII):

AlR3 (V)、HAlR2 (VI)、 【化2】



及び 【化3】

[式中、Mは57~71の原子価を有する希土類の三価元素であり、R類は同一又は異なっていて良くそして1~10の炭素原子を含むアルキル基を表し、Xは塩素、臭素又はヨウ素であり、yは1~6であり、そしてnは1~50である]に対応するトリアルキルアルミニウム、水素化ジアルキルアルミニウム及び/又はアルモキサン、

- C) 別のルイス酸、並びに
- D) $10 \text{ m}^2/\text{g}$ (BET) より大きな比表面積及び $0.3\sim15\text{ ml/g}$ の細孔容積を有する不活性な粒状 無機固体から成る触媒。

【請求項2】 請求項1記載の触媒の成分A~Dを任意の順序で-20~80℃の温度で不活性有機溶媒及び/ 又は希釈剤中で混合し、その後で使用された溶媒及び/ 又は希釈剤を触媒から分離することを特徴とする、請求 項1記載の触媒の製造のための方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】本発明は、触媒に、その製造に、そして気相中での共役ジエン、質に特別にはブタジエンの重合のためのその使用に関する。

【0002】高いパッペセントのシス-1,4-単位を有するポリブタジエンは、かなりの期間工業的規模で製造されてきて、そしてタイヤ及びその他のゴム製品の製造のために使用されている。この重合は種々の触媒システムを使用して液相中で実施される。高いパーセントのシ

スー1、4ー単位を有するポリブタジエンの製造のための1つの特に有利な触媒システムはヨーロッパ特許第11184号中に述べられている。溶液中のブタジエンの重合のために使用される、この文献中に述べられている触媒システムは、希土類のカルボキシレート、アルミニウムトリアルキル及び/又は水素化アルキルアルミニウム及びもう一つのルイス酸から成る。溶液中の共役ジェンの重合は、生成したポリマーからの未反応モノマー及び溶媒の除去の間に、低分子量化合物が排ガス及び排水を通して環境に入る可能性がありそしてそれ故処理しなければならないという欠点を有する。

【0003】共役ジエンの重合は液体モノマー中への溶媒の添加なしで実施することができることもまた知られている。不幸なことには、この方法はこの重合反応には、制御するのが困難であり、そして従ってある種の潜在的な危険を代表する多量の熱の放出を伴うという欠点を有する。加えて、モノマーからのポリマーの分離は再び環境汚染のリスクを含む。

【0004】近年においては、気相方法が特にポリエチレン及びポリプロピレンの製造のために特別に有利であることが証明され、そして工業的規模で適用されてきた。気相方法の環境上の利点は、溶媒が使用されずそして放出及び排水汚染を減らすことができるという事実に特に起因する。

【0005】これまでのところ、気相から直接に共役ジェン、更に特別にはポリブタジェンの重合を実施するための既知の方法は存在しない。このための1つの理由は、共役ジェンの溶液重合のために使用されるチタン、コバルト、ニッケル又はネオジムを基にしたチーグラー・ナッタ触媒は特に貧弱な生産性、即ち、ある量の触媒によって得ることができるポリマーの小さな収量のために気相中の重合のために容易には適切ではないことであろう。かくして、EP=11=184中に述べられている触媒は、その活性が気相重合中のほんの短い時間の後で劇的に落ちるという事実のために、高いパーセントのシス-1、4-単位を有するポリブタジェンを生成させる気相中のジェン、更に特別にはブタジェンの重合のために不適切である(比較テストを参照せよ)。

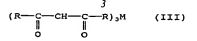
【0006】共役ジエン、更に特別にはブタジエンの重合を、 $10 \,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ (BET)より大きい比表面積及び $30 \,\mathrm{\sim}\, 1$, $500 \,\mathrm{m}\, 1/\mathrm{g}$ の細孔容積を有する粒状で不活性な無機固体を希土類の化合物を基にしたそれ自体は知られている触媒に添加するならば、溶媒を何ら必要とせずに気相中で実施することができることが驚くべきことにここに見い出された。

【0007】従って、本発明は、

A) 以下の式:

(RO) 3M (I), (R-CO₂) 3M (II), [0008]

(化4)



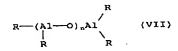
【0009】及びMX3・y供与体 (IV)に対応する、希土類のアルコレート(I)、希土類のカルボキシレート(II)、希土類とジケトンの錯化合物(III)及び/又は希土類のハロゲン化物と酸素若しくは窒素供与体化合物の付加化合物(IV)、

B) 式 (V) ~ (VIII):

AlR3 (V) , HAlR2 (VI) ,

[0010]

【化5】



[0011] 及び [0012] [化6] (VIII)

【0013】 [上の式中、Mは57~71の原子価を有する希土類の三価元素であり、R類は同一又は異なっていて良くそして1~10の炭素原子を含むアルキル基を表し、Xは塩素、臭素又はヨウ素であり、yは1~6であり、そしてnは1~50である] に対応するトリアルキルアルミニウム、水素化ジアルキルアルミニウム及び/又はアルモキサン、

C) 別のルイス酸、並びに

D) $10 \, \mathrm{m}^2 / \mathrm{g}$ (BET) より大きな比表面積及び3 $0 \sim 1$, $500 \, \mathrm{m} \, \mathrm{l} / \mathrm{g}$ の細孔容積を有する不活性な粒状無機固体から成る触媒に関する。

【0014】成分Aにおいては、Mは周期系において規定されるような57~71の原子価を有する希土類の三価元素を表す。好ましい化合物は、Mがランタン、セリウム、プラセオジム若しくはネオジム又は少なくとも1つの元素ランタン、セリウム、プラセオジム若しくはネオジムの少なくとも10重量%を含む希土類の元素の混合物である化合物である。Mがランタン若しくはネオジム又は少なくとも30重量%のランタン若しくはネオジムを含む希土類の混合物である化合物が最も特に好ましい。

【0015】式(I)~(IV)中の置換基Rは、特に、1~20の炭素原子そして好ましくは1~15の炭素原子を含む線状の又は分岐したアルキル基、例えばメチル、エチル、n-プロピル、n-ブチル、n-ペンチル、イソープロピル、イソブチル、tert.-ブチル、2-エチルへキシル、ネオペンチル、ネオオクチ

ル、ネオデシル、ネオドデシルである。

【0016】成分Aのためのアルコレートの例は、nープロパノレートネオジム(III)、nーブタノレートネオジム(III)、nーブタノレートネオジム(III)、イソプロパノレートネオジム(III)、2ーエチルへキサノレートネオジム(III)、nープロパノレートプラセオジム(III)、nーブタノレートプラセオジム(III)、イソプロパノレートプラセオジム(III)、2ーエチルへキサノレートプラセオジム(III)、nープロパノレートランタン(III)、nーブタノレートランタン(III)、nーデカノレートランタン(III)、イソプロパノレートランタン(III)、2ーエチルへキサノレートランタン(III)、2ーエチルへキサノレートネオジム(III)、ローデカノレートネオジム(III)、2ーエチルへキサノレートネオジム(III)、

【OO17】成分Aのための適切なカルボキシレート は、ランタン (111) プロピオネート、ランタン (111) ジエチルアセテート、ランタン(III)2-エチルヘキ 20 サノエート、ランタン (111) ステアレート、ランタン (111) ベンゾエート、ランタン (111) シクロヘキサン カルボキシレート、ランタン (III) オレエート、ラン タン (111) ベルサテート、ランタン (111) ナフテネー ト. プラセオジム (111) プロピオネート、プラセオジ ム (111) ジエチルアセテート、プラセオジム (111) 2 -エチルヘキサノエート、プラセオジム (III) ステア レート、プラセオジム (111) ベンゾエート、プラセオ ジム (111) シクロヘキサンカルボキシレート、プラセ オジム (111) オレエート、プラセオジム (111) ベルサ 30 テート、プラセオジム (111) ナフテネート、ネオジム (111) プロピオネート、ネオジム (111) ジエチルアセ テート、ネオジム (111) 2-エチルヘキサノエート、 ネオジム (111) ステアレート、ネオジム (111) ベンゾ エート、ネオジム (111) シクロヘキサンカルボキシレ ート、ネオジム (III) オレエート、ネオジム (III) べ ルサテート、ネオジム(III)ナフテネート、好ましく はネオジム (111) 2-エチルヘキサノエート、ネオジ ム (111) ベルサテート、ネオジム (111) ナフテネート である。ネオジムベルサテートが特に好ましい。

【0018】成分Aのための適切な錯化合物は、ランタン (III) アセチルアセトネート、プラセオジム (III) アセチルアセトネート、ネオジム (III) アセチルアセトネート、好ましくはネオジム (III) アセチルアセトネートである。

【0019】成分Aと供与体に関する付加化合物の例は、例えば、塩化ランタン(III)とリン酸トリブチル、塩化ランタン(III)とテトラヒドロフラン、塩化ランタン(III)とイソプロパノール、塩化ランタン(III)とピリジン、塩化ランタン(III)と2ーエチルへ50 キサノール、塩化ランタン(III)とエタノール、塩化

プラセオジム (111) とリン酸トリブチル、塩化プラセ オジム (111) とテトラヒドロフラン、塩化プラセオジ ム (111) とイソプロパノール、塩化プラセオジム(11 I) とピリジン、塩化プラセオジム(III) と2-エチル ヘキサノール、塩化プラセオジム (III) とエタノー ル、塩化ネオジム(111)とリン酸トリブチル、塩化ネ オジム (111) とテトラヒドロフラン、塩化ネオジム (1 II) とイソプロパノール、塩化ネオジム(III)とピリ ジン、塩化ネオジム (III) と2-エチルヘキサノー ル、塩化ネオジム(III)とエタノール、臭化ランタン (111) とリン酸トリブチル、臭化ランタン(111)とテ トラヒドロフラン、臭化ランタン(III)とイソプロパ ノール、臭化ランタン(III)とピリジン、臭化ランタ ン (III) と2-エチルヘキサノール、臭化ランタン (I II) とエタノール、臭化プラセオジム(III)とリン酸 トリプチル、臭化プラセオジム (III) とテトラヒドロ フラン、臭化プラセオジム(III)とイソプロパノー ル、臭化プラセオジム(III)とピリジン、臭化プラセ オジム (111) と2-エチルヘキサノール、臭化プラセ オジム (III) とエタノール、臭化ネオジム (III) とリ ン酸トリブチル、臭化ネオジム(III)とテトラヒドロ フラン、臭化ネオジム(III)とイソプロパノール、臭 化ネオジム(III)とピリジン、臭化ネオジム(III)と 2-エチルヘキサノール、臭化ネオジム(111)とエタ ノール、好ましくは塩化ランタン(川)とリン酸トリ ブチル、塩化ランタン(III)とピリジン、塩化ランタ ン (111) と2-エチルヘキサノール、塩化プラセオジ ム(III)とリン酸トリブチル、塩化プラセオジム(II 1) と2-エチルヘキサノール、塩化ネオジム(111)と リン酸トリブチル、塩化ネオジム (III) とテトラヒド ロフラン、塩化ネオジム (III) と2-エチルヘキサノ ール、塩化ネオジム(川)とピリジン、塩化ネオジム (111) と2-エチルペキサノール、塩化ネオジム(11 I) とエタノールである。

【0020】希土類の化合物は個別に又はお互いに混合して使用して良い。

【0021】ネオジムベルサテート、ネオジムオクタノ エート及び/又はネオジムナフテネートが成分Aとして 最も特に好ましい。

【0022】成分Bの式(V)~(VIII)において 40 は、Rは1~10の炭素原子をして好ましくは1~4の炭素原子を含む線状の又は分岐したアルキル基である。式(V)及び(VI)に対応する適切なアルキルアルミニウムの例は、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリーnープロピルアルミニウム、トリイソプロピルアルミニウム、トリーnーブチルアルミニウム、トリインブチルアルミニウム、トリペンチルアルミニウム、トリインブチルアルミニウム、トリシクロへキシルアルミニウム、トリオクチルアルミニウム、水素化ジエチルアルミニウム、水素化ジーnーブチルアルミニウ

ム及び水素化ジイソブチルアルミニウムである。トリエ チルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム及び水 素化ジイソブチルアルミニウムが好ましく、水素化ジイ ソブチルアルミニウムが特に好ましい。

【0023】アルモキサン (VII) 及び (VIII) の例は、メチルアルモキサン、エチルアルモキサン及び イソブチルアルモキサン、好ましくはメチルアルモキサン及びイソブチルアルモキサンである。

【OO24】いわゆるルイス酸が成分Cとして使用され 10 る。ルイス酸の例は、金属原子が"化学及び物理のハン ドブック"、第45版、1964~65中に提示された ような周期系の3a)又は4a)族に属しそしてハロゲ ン化物が3a)、4a)及び5a)族の元素に属する有 機金属ハロゲン化物である。以下のハロゲン化物が特に 適切である:二臭化メチルアルミニウム、二塩化メチル アルミニウム、二臭化エチルアルミニウム、二塩化エチ ルアルミニウム、二臭化ブチルアルミニウム、二塩化ブ チルアルミニウム、臭化ジメチルアルミニウム、塩化ジ メチルアルミニウム、臭化ジエチルアルミニウム、塩化 20 ジエチルアルミニウム、臭化ジプチルアルミニウム、塩 化ジブチルアルミニウム、メチルアルミニウムセスキブ ロミド、メチルアルミニウムセスキクロリド、エチルア ルミニウムセスキプロミド、エチルアルミニウムセスキ クロリド、三臭化アルミニウム、三塩化アンチモン、五 塩化アンチモン、三塩化リン、五塩化リン、四塩化ス ズ。塩化ジエチルアルミニウム、エチルアルミニウムセ スキクロリド、二塩化エチルアルミニウム、臭化ジエチ ルアルミニウム、エチルアルミニウムセスキブロミド及 び/又は二臭化エチルアルミニウムが好ましく使用され る。 30

【0025】成分Bとして述べられたアルミニウム化合物とハロゲン又はハロゲン化合物、例えばトリエチルアルミニウムと臭素又はトリエチルアルミニウムと塩化ブチルの反応生成物もまた成分Cとして使用して良い。この場合には、この反応は別途実施しても良く又はこの反応のために必要とされる量のアルキルアルミニウム化合物を成分Bとして必要とされる量に添加する。

【0026】エチルアルミニウムセスキクロリド、塩化ブチル及び臭化ブチルが好ましい。10 より大きくそして好ましくは $10\sim1$, 000 m²/g(BET)の比表面積及び $0.3\sim15$ そして好ましくは $0.5\sim12$ m 1/gの細孔容積を有する不活性な粒状無機固体を成分Dとして使用する。

【0027】比表面積(BET)はS. <u>Brunauer</u>, P. H. <u>Emmet及びTeller</u>, <u>J. Anorg. Chem. Soc.</u> 60 (2), 309 (1938) の方法によって通常のやり方で測定され、一方細孔容積はM. McDaniel, <u>J. Colloid Interface Sci.</u> 78, 31 (1980) の遠心分離法によって測定される。

【0028】特に適切な不活性無機固体は、シリカゲ ル、粘土、アルモシリケート、タルカム、ゼオライト、 カーボンブラック、無機酸化物、例えば二酸化ケイ素、 酸化アルミニウム、酸化マグネシウム、二酸化チタン、 炭化ケイ素、好ましくはシリカゲル、ゼオライト及びカ ーボンブラックそして、筻に好ましくはシリカゲルであ る。本明細書中における不活性とは、これらの固体が、 活性触媒の生成を防止するであろう又はモノマーと反応 するであろう、反応性表面を持たずそして何ら吸着され た物質を含まないことを意味する。

【0029】上で述べた明細を満足しそしてそれ故使用 のために適切である、述べられた不活性無機溶媒は、例 えば、Ullmann, Enzyclopaedie der technischen Chemie, 21 巻、439頁以降(シリカゲル)、23巻、311頁以 降(粘土)、14巻、633頁以降(カーボンブラッ ク)、24巻、575頁以降及び17巻、9頁以降(ゼ オライト) 中に詳細に述べられている。

【0030】無機固体は個別に又はお互いに混合して使 用して良い。

【0031】触媒成分A~Dが使用されるモル比は広い 限界内で変わることができる。

【0032】成分A対成分Bのモル比は、1:1~1: 1,000、好ましくは1:3~1:200そして更に 好ましくは1:3~1:100である。成分A対成分C のモル比は、1:0.4~1:15そして好ましくは 1:0.5~1:8である。

【0033】0. 1ミリモル~1モルの成分Aそして好 ましくは1~50ミリモルの成分Aが100gの成分D に対して使用される。

【0034】更なる成分Eもまた、触媒成分A~Dに添 加して良い。この成分Eは、後でこの触媒によって重合 される予定のものと同じジエンでも良い共役ジエンであ る。ブタジエン及びイソプレンが好ましく使用される。

【OO35】成分Eが触媒に添加される場合には、Eの 量は、1モルの成分Aあたり好ましくは1~1,000 モルそして更に好ましくは1~100モルである。特に 好ましい実施態様においては、成分Eは1モルの成分A あたり1~50モルの量で使用される。

【0036】本発明はまた上で述べた触媒の製造に関す る。この触媒は成分A~Eを不活性溶媒及び/又は希釈 剤中で混合しそして必要とされる時間の後で、必要に応 じて真空中で、蒸留によって溶媒又は希釈剤を除去する ことによって製造される。適切な不活性溶媒及び/又は 希釈剤は、脂肪族、脂環式及び/又は芳香族溶媒、例え ばペンタン、ヘキサン、ヘプタン、シクロヘキサン、ベ ンゼン及び/又はトルエンである。成分A~E及び不活 性溶媒が反応混合物に添加される順序は勝手であるけれ ども、それらは生成する触媒の特性に対して影響を有す る。例えば、成分Dを不活性溶媒中に懸濁させ、そして 50 -1,4-二重結合含量を有する。分子量は触媒の組成

成分B、成分A、成分Eそして最後に成分Cをこの順序 で生成した懸濁液に添加して良い。不活性溶媒又は希釈 剤は、どれか別の成分が、必要に応じて溶媒中に添加さ れる前に個々の成分の間に留去しても良い。個々の成分 を分割しそして種々の部分を触媒混合物に異なる時間に 添加しても良い。1つの好ましい実施態様は、それを触 媒混合物に添加する前に、成分Dを不活性溶媒又は希釈 剤中の一部の成分Bによって処理し、溶媒及び/又は希 釈剤を留去し、そしてかくして得られた固体を成分A、

C、E及び残りの成分Bの混合物に添加することを特徴 10 とする。他の可能な順序は以下の通りである

(S=希釈剤又は溶媒):1. S、2. A、3. B、 4. C, 5. (D+B); 1. (B+D), 2. S,

3. C、4. B、5. E、6. A又は1. (B+D)、

2. S, 3. E, 4. B, 5. C, 6. A.

【0037】不活性溶媒及び/又は希釈剤が使用される 量は広い限界内で変わって良い。経済的理由のために、 それをできる限り小さく維持しなければならない。最小 量は、個々の成分の量及び溶解度によってそして成分D の細孔容積によって決定される。溶媒及び/又は希釈剤 は、好ましくは、100部の成分Dあたり10~2,0 00部の量で使用される。

【0038】触媒の製造は広い温度範囲にわたって行う ことができる。一般的に、この温度は、成分A~C又は 不活性希釈剤及び/又は溶媒の融点と沸点の間である。 触媒は通常は一20~80℃の範囲の温度で製造され

【0039】本発明はまた、気体状共役ジエン、例えば 1, 3-ブタジエン、イソプレン、ペンタジエン又はジ メチルブタジエンの重合のための方法に関する。

【0040】この重合は気体状共役ジエンを述べられた 触媒と接触させることによって実施される。他の気体を 気体状モノマーを希釈するために又は熱を放散するため に又は分子量を制御するためにのいづれかのために気体 状モノマーに添加して良い。この重合は1mbar~5 Obarの圧力下でそして好ましくは1~20barの 圧力下で実施して良い。

【0041】この重合は一般的に-20~250℃の温 度で、好ましくは0~200℃の温度で、そして更に好 ましくは20~160℃の温度で実施される。

【0042】この重合は、気相重合のために適切な任意 の反応器中で、例えば撹拌された反応器中で、回転反応 器中で又は流動床反応器中で又はこれらの種々の反応器 タイプの任意の組み合わせ中で実施して良い。あり得る 粘着性を回避するために、既知の粉末化剤を有効に添加 することができる。任意の不活性微粒子固体、例えば特 に成分Dとして使用される不活性無機固体を粉末化剤と して使用することができる。

【0043】得られるポリマーは約60~99%のシス

10

単離した。

を通してそして重合条件を変えることによって調節する ことができる。典型的な分子量はGPC(ゲルパーミエ ーションクロマトグラフィー)によって測定して10³ ~106の範囲である。

【0044】 ムーニー粘度、ML(1+4'、100 明の気相重合によって、髙い粘度及び使用される溶媒に よる転移反応の可能性のために溶液重合によっては得る ことが極端に困難であろう非常に高分子量のポリマーを 製造することもまた可能である。

【0045】得られたポリマーは通常のやり方でコンパ ウンドしそして硬化して良い。

【0046】1つの典型的な実施態様においては、1, 3-ブタジエンの重合のために以下の手順が採用され る:成分A~D及び必要に応じてEから成る触媒を、粉 末形触媒が動くように保持するために適切である装置に 移す。これは、例えば、撹拌、回転及び/又は気体流れ によって行われて良い。ガス空間中に最初に存在する不 活性ガス例えば窒素素気体状モノマーによって置き換え る。重合は直ちに始まりそして温度が上がる。モノマー 20 - 必要に応じて不活性ガスによって希釈された - を、 必要とされる反応温度を越えないような速度で反応器に 移す。反応温度は加熱又は冷却によって通常のやり方で 調節して良い。重合はモノマーの供給を遮断することに よって停止される。次にポリマーは触媒を不活性化しそ してポリマーを既知の老化防止剤によって処理すること によって既知のやり方で更に処理して良い。

【0047】以下の実施例は本発明を何ら限定すること なく本発明を例示することを意図する。

[0048]

【実施例】

a) 支持体の前処理: Vulkasil Sを支持体と して使用した。Vulkasilは230m2/gのB ET表面積を有するBayer AGによって製造され たシリカゲルである。それは2.95ml/gの細孔容 積を有する。それを使用する前に、Vulkasil Sを、250℃で2時間乾燥しそして次に500mlの ヘキサン中の58ミリモルの水素化ジイソブチルアルミ ニウム (DIBAH) の溶液と共に100gの量で20 分間撹拌した。次に上澄み溶液を傾斜して除去しそして 残渣を真空中で乾燥した。次に残渣を別の500mlの ヘキサンと共に20分間撹拌し、上澄み溶液を傾斜して 除去しそして残渣を乾燥した。

【0049】b) 触媒の製造:窒素入り口及びマグネチ ックスターラーを備えた1リットルのフラスコ中で12 0mlの無水n-ヘキサン、150ミリモルのDIBA H及び5. 0ミリモルのエチルアルミニウムセスキクロ リド (EASC) を混合することによって触媒を製造し た。この容液中に 1. 25gのブタジエンを導入した後 50 造された触媒の収量)の触媒のアリコートを Vulka

で、5.0ミリモルのネオジムベルサテート(NDV) を添加した。生成した混合物を200mlのn-ヘキサ ン中のa)中で述べられた100gの支持体の懸濁液に 添加した。 5 分後に、この反応混合物を真空中での蒸発 によって乾燥まで濃縮した。106gの自由流動粉末を

10

【0050】 c) 重合:マグネチックスターラー、水銀 圧力解放バルブ並びに真空ポンプへのそして気体状窒素 及びブタジエンの供給のための接続管を、そして1リッ トルフラスコの殆ど底まで届く熱電対を備えたロータリ ーエバポレーター中で重合を実施した。ロータリーエバ ポレーターの傾斜は、回転の軸が棒磁石の軸と45°の 角度を形成するようなやり方で調節した。この装置は2 リットルの全容積を有していた。 9.8gの触媒を窒素 下でフラスコ中に導入した。装置を1mbarに排気 し、そして次にスターラーとロータリー駆動の両方のス イッチを入れて気体状の乾いたブタジエンによって満た した。温度は1分で44℃に上がった。同時に減圧にし た。9分後には、ブタジエン圧力は1,000から41 3mbarに落ちていた。温度は39℃であった。1, 000mbarの圧力に上がるまでもっとブタジエンを 導入した。温度は2分後に52℃に上がりそして次に再 びゆっくりと下がった。更に7分後には、温度は440 mbarのブタジエン圧力に関して45℃であった。テ ストの以後の過程においては、温度が30~90℃で保 持されるような間隔でブタジエンを添加した。

【0051】45分後には、20gのブタジエンが消費 されていてそして生成物は一層粗くなった。 1 時間後に は、25gのブタジエンが消費されていた。

【0052】4.5時間後には、生成物をもはや混合す 30 ることができなかったのでスターラー及びロータリー駆 動のスイッチを切った。

【0053】6.5時間後には、装置を排気しそして引 き続いて窒素で満たした。この時間までには、123g のブタジエンが消費されていた。

【〇〇54】テストの開始後22時間には、装置を再排 気し、ブタジエンで満たし、そして温度を40~60℃ で保持するようにテストを続けた。更に3時間後には、 生成した生成物をフラスコから除去した。それは18 9.5gの重量であった。この生成物を2gのステアリ ン酸及び2gのVulkanox BKF (Bayer AGの製品)によってロールの上で重合停止しそして安 定化した。

【0055】このポリマーのムーニー粘度ML(1+ 4'、100℃):147MU、シス-1,4-二重結 合の含量:96.5%。

【0056】比較例1

NDVの添加の後で、実施例1中で使用された量に対応 する9.25%の9.8/106(使用された触媒/製 11

sil Sの使用なしで除去した以外は実施例1中で述べたのと同じやり方で触媒を製造した。

【0057】この溶液を、次に、実施例1中の重合のために使用されたのと同じ装置を使用して真空中で蒸発によって濃縮した。室温ですべての溶媒が除去されてしまった後で、真空を、実施例1中で述べられたようにして乾いたブタジエンによって解除した。回転しそして撹拌されたフラスコの壁の上に脂じみた物体が生成された。温度は2分で59℃に上がり、圧力は1,000mbarに落ちた。次に更なるブタジエンを1,000mbarの圧力まで導入した。ブタジエンの取り込みは非常に遅かった。圧力が930mbarに落ちてしまった後で、ブタジエンを気体の形で1,000mbarの圧力まで導入した。1時間後には、柔らかいポリマーの塊が生成されていた。これ以上のブタジエンは取り込まれなかった。収量は11.3gに達したに過ぎなかった。

【0058】 実施例2

手順は、以下の差異以外は実施例1中で述べられたようであった:

a) 支持体の前処理:使用されたVulkasil Sは、各々の場合において100gのVulkasil Sを基にして、実施例1において使用された58ミリモルの代わりに僅かに2ミリモルのDIBAHによって前処理した。

【0059】b) 触媒の製造:

以下の量を使用した:120mlのヘキサン、100ミリモルのDIBAH、5.0ミリモルのEASC、1.25gのブタジエン、5.0ミリモルのNDV及び29.7gのVulkasil S(触媒溶液が添加される前に200mlのヘキサン中に懸濁させた)溶媒を真空中で留去してしまった後で、32.9gの自由流動粉末を単離した。

【0060】 c)重合:ブタジエンの気相重合のために6.4gの触媒を使用した。この重合は実施例1中で述べたようにして実施した。ブタジエンは、温度が20~70℃に留まるような量でのみ添加した。重合を2回中断した。この目的のために、反応器を1トールに排気しそして引き続いて窒素を入れた。重合の再開に際しては、反応器を排気しそしてブタジエンを仕込んだ。6時40間後には、反応器の内容物をもはや混合することができなかったので、スターラー及びロータリー駆動のスイッチを切った。

【0061】18時間の全反応時間後には、以下の特性を有する431gの固体ポリマーが得られた: ムーニー粘度ML(1+4'、100℃):87MU、

シス-1, 4-二重結合の含量:95.9%。 【0062】本発明の主なる特徴及び態様は以下の通り

【0062】本発明の主なる情域及の虚様は多しの思うである。

【0063】1. A) 以下の式:

(RO) 3M (I)、(R-CO2) 3M (II)、
[0064]
[化7]
(R-C-CH-C-R)3M (III)

【0065】及びMX3・y供与体 (IV)に対応する、希土類のアルコレート(I)、希土類のカルボキシレート(II)、希土類とジケトンの錯化合物(III)及び/又は希土類のハロゲン化物と酸素若しくは窒素供与体化合物の付加化合物(IV)、

B) 式 (V) ~ (VIII):

AlR₃ (V), HAlR₂ (VI)

[0066]

【化8】

20

【0067】及び 【0068】 【化9】 (AlO) n+1

【0069】 [式中、Mは57~71の原子価を有する 希土類の三価元素であり、R類は同一又は異なっていて 良くそして1~10の炭素原子を含むアルキル基を表 し、Xは塩素、臭素又はヨウ素であり、yは1~6であ り、そしてnは1~50である] に対応するトリアルキ ルアルミニウム、水素化ジアルキルアルミニウム及び/ 又はアルモキサン、

- C) 別のルイス酸、並びに
- D) $10 \, \mathrm{m^2/g}$ (BET) より大きな比表面積及び $0.3 \sim 15 \, \mathrm{ml/g}$ の細孔容積を有する不活性な粒状 無機溶媒から成る触媒。

【0070】2. 成分A対成分Bのモル比が1:1~ 1:1,000であることを特徴とする、上記1記載の 触媒。

【0071】3. 成分A対成分Cのモル比が1:0.4 ~1:15あることを特徴とする、上記1又は2記載の 触媒。

【0072】4. 成分Eが1モルの成分Aあたり1~ 1,000モルの量で使用されることを特徴とする、上 記1から3のいずれか一つに記載の触媒。

【0073】5. 成分Aが100gの成分Dあたり0. 1ミリモル~1モルの量で使用されることを特徴とする、上記1から4のいずれか一つに記載の触媒。

50 【0074】6.上記1記載の触媒の成分A~Dを任意

(8)

13

の順序で-20~80℃の温度で不活性有機溶媒及び/ 又は希釈剤中で混合し、その後で使用された溶媒及び/ 又は希釈剤を触媒から分離することを特徴とする、上記 1から5のいずれか一つに記載の触媒の製造のための方 法。

【0075】7.上記1記載の触媒を重合のために使用することを特徴とする、気相中の共役ジエンの重合のための方法。